(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



| 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 18

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 10. Mai 2002 (10.05.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/36249 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: 71/58, 71/62

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/12147

B01D 71/68,

(22) Internationales Anmeldedatum:

20. Oktober 2001 (20.10.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 52 242.4

21. Oktober 2000 (21.10.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CELANESE VENTURES GMBH [DE/DE]; 65926 Frankfurt (DE).

(72) Erfinder; und

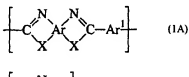
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GUTH, Thomas [DE/DE]; Rosenweg 6, 89601 Schelklingen (DE). KIEFER, Joachim [DE/DE]; Goethestrasse 34a, 65510 Idstein (DE). JORDT, Frauke [DE/DE]; Hauptstrasse 67, 65817 Eppstein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): BR, CA, CN, JP, KR, MZ, US, ZA.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: NOVEL MEMBRANES HAVING IMPROVED MECHANICAL PROPERTIES, FOR USE IN FUEL CELLS

(54) Bezeichnung: NEUE MEMBRANEN FÜR DEN EINSATZ IN BRENNSTOFFZELLEN MIT EINER VERBESSERTEN ME-CHANIK



$$\begin{bmatrix} N \\ X \end{bmatrix} \qquad \text{(1B)}$$

$$--$$
O $-$ R $-$ SO₂ $-$ R $-$ (2A)

$$--O-R-SO_2-R-O-R-$$

$$-$$
O $-$ R $-$ SO₂ $-$ R $-$ O $-$ R $-$ R $-$ (2C)

$$--O-R-SO_2-R-O-R-C-R-$$
 (2D)

$$--O-R-SO_2-R-R-SO_2-R--$$
 (2E)

(57) Abstract: The invention relates to a single or multi-layered plastic membrane doped with acid and comprising at least one layer A of a polymer mixture consisting of a) between 0.1 and 99.9 wt. % of at least one polymer comprising recurrent azole units of general formulae (1A) and/or (1B) - wherein radicals Ar, Ar1 and Ar2 represent tetravalent, divalent or trivalent aromatic or heteroaromatic groups, and radicals X, which are the same inside a recurrent unit, represent an oxygen atom, a sulphur atom, or an amino group having a hydrogen atom and a group comprising 1 to 20 carbon atoms, preferably a branched or unbranched alkyl or alkoxy group, or an aryl group as a further radical - mixed with b) between 99.9 and 0.1 wt. % of a polysulfone comprising no sulfonic acid groups but comprising recurrent units of general formulae (2A, 2B, 2C, 2D, 2E, 2F) and/or (2G) wherein radicals R, the same or different, independently represent 1,2-phenylene, 1,3-phenylene, 1,4-phenylene, 4,4'-biphenylene, a divalent radical of a heteroaromatic compound, a divalent radical of a C10-aromatic compound and/or a divalent radical of a C14-aromatic compound. The invention also relates to a method for producing said doped plastic membrane, the use thereof in fuel cells, during electrolysis, in capacitors, in battery systems and in electrochromic applications, in addition to membrane electrode units comprising at least one inventive plastic membrane.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]



(84) Bestimmungsstaaten (regional): curopäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR). Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine mit Säure dotierte, ein- oder mehrschichtige Kunststoffmembran aufweisend mindestens eine Schicht A aus einem Polymerblend bestehend aus a) 0,1 bis 99,9 Gew.-% von einem oder mehreren Polymeren, die wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel (1A) und/oder (1B) aufweisen, wobei die Reste Ar, Ar¹ und Ar² vier-, zwei- bzw. dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppen und die Reste X, die innerhalb einer Wiederholungseinheit gleich sind, ein Sauerstoffatom, ein Schweselatom oder eine Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eien 1-20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt, sind, in Mischung mit b) 99,9 bis 0,1 Gew.-% eines Polysulfons mit wiederkehrenden Einheiten der allgemeinen Formel (2A, 2B, 2C, 2D, 2E, 2F) und/oder (2G), das keine Sulfonsäuregruppen aufweist, worin die Reste R unabhängig voneinander gleich oder verschieden 1,2-Phenylen, 1,3-Phenylen, 1,4-Phenylen, 4,4'-Biphenyl, ein zweiwertiger Rest eines Heteroaromaten, ein zweiwertiger Rest eines C₁₀-Aromaten und/oder ein zweiwertiger Rest eines C₁₄-Aromaten sind. Weiterhin wird ein Verfahren zur Herstellung der dotierten Kunststoffmembran, ihre Verwendung in Brennstoffzellen, bei der Elektrolyse, in Kondensatoren, in Batteriesystemen und bei elektrochromen Anwendungen sowie Membran-Elekroden-Einheiten aufweisend mindestens eine erfindungsgemässe Kunststoffmembran beschrieben.

NEUE MEMBRANEN FÜR DEN EINSATZ IN BRENNSTOFFZELLEN MIT EINER VERBESSERTEN ME CHANIK

Beschreibung

Mit Säure dotierte, ein- oder mehrschichtige Kunststoffmembran mit Schichten aufweisend Polymerblends umfassend Polymere mit wiederkehrenden Azoleinheiten, Verfahren zur Herstellung solcher Kunststoffmembranen sowie deren Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft das Gebiet der Kunststoffmembranen.
Insbesondere bezieht sich die Erfindung auf eine mit Säure dotierte
Kunststoffmembran. Daneben betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung der
dotierten Kunststoffmembran sowie deren Verwendung.

Die erfindungsgemäße dotierte Kunststoffmembran kann vielfältig eingesetzt werden. Aufgrund ihrer hervorragenden mechanischen Eigenschaften ist sie insbesondere als Polymermembran in Brennstoffzellen von Bedeutung.

Polyazol-Membranen für den Einsatz in Brennstoffzellen sind bereits bekannt. Die basischen Membranen werden mit konzentrierter Phosphorsäure oder Schwefelsäure dotiert und dienen als Protonenleiter in sogenannten Polyelektrolyt-Membran-Brennstoffzellen (PEM-Brennstoffzellen). Dabei erlauben solche Membranen einen Betrieb der Membran-Elektroden-Einheit (MEE) zwischen 100°C und 200°C und steigern auf diese Weise die Toleranz des Katalysators gegenüber dem bei der Reformierung als Nebenprodukt entstehenden Kohlenmonoxid deutlich, so daß die Gasaufbereitung bzw. Gasreinigung wesentlich vereinfacht wird. Nachteilig an diesen Membranen ist ihre mechanische Instabilität mit einem geringen E-Modul, einer geringen Reißfestigkeit und einer niedrigen oberen Fließgrenze sowie ihre relativ hohe Permeabilität für Wasserstoff und Sauerstoff. Kerres, J. et al. (Kerres, Jochen; Ullrich, Andreas; Meler, Frank; Häring, Thomas "Synthesis and characterization of novel-acid-base polymer blends for application in membrane fuell cells" Solid State Ionics 125, 243 bis 249, 1999) stellen Membranen aus sulfonierten Polyetheretherketon sPEEK ®Victrex oder Polyethersulfon sPSU [®]Udel und in ortho-Position zur Sulfon-Brücke diaminierten PSU [®]Udel, Poly(4-Vinylpyridin), Poly(benzimidazol) PBI *Celazole oder Poly(ethylenimin) PEI zur

2

Verfügung. Diese Membranen zeigen gute Protonenleitfähigkeiten bei einer Austauschkapazität IEC von 1 (IEC =meq SO₃H/g trockene Membran) und eine gute thermische Stabilität. Nachteilig ist jedoch, daß unter Normaldruck oberhalb von 100°C durch den Verlust von Wasser die Leitfähigkeit der Membranen zusammenbricht. Daher können diese Membranen in Brennstoffzellen oberhalb von 100°C unter Normaldruck nicht eingesetzt werden.

In Anbetracht des Standes der Technik ist es nun Aufgabe der vorliegenden Erfindung, eine dotierte Kunststoffmembran mit verbesserten Eigenschaften zur Verfügung zu stellen. Die erfindungsgemäße Kunststoffmembran soll gute Protonenleitfähigkeiten und geringe Permeabilität für Wasserstoff und Sauerstoff zeigen.

Eine weitere Aufgabe bestand darin, eine dotierte Kunststoffmembran anzugeben, die in Brennstoffzellen verwendet werden kann. Insbesondere soll die dotierte Kunststoffmembran für den Einsatz in Brennstoffzellen oberhalb von 100°C unter Normaldruck geeignet sein.

Aufgabe der Erfindung war auch ein Verfahren zur Herstellung der dotierten Kunststoffmembran zur Verfügung zu stellen, das auf einfache Art und Weise, kostengünstig und großtechnisch durchführbar ist.

Gelöst werden diese sowie weitere nicht explizit genannten Aufgaben, die jedoch aus den hierin einleitend diskutierten Zusammenhängen ohne weiteres ableitbar oder erschließbar sind, durch eine mit Säure dotierte Kunststoffmembran mit allen Merkmalen des Patentanspruchs 1. Zweckmäßige Abwandlungen der erfindungsgemäßen dotierten Kunststoffmembran werden in den auf Anspruch 1 rückbezogenen Unteransprüchen unter Schutz gestellt. Ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen dotierten Kunststoffmembran, wird im Verfahrensanspruch beschrieben, während die Ansprüche der Verwendungskategorie bevorzugte Verwendungen einer erfindungsgemäßen dotierten Kunststoffmembran schützen.

Dadurch, daß man eine mit Säure dotierte, ein- oder mehrschichtige Kunststoffmembran aufweisend mindestens eine Schicht A aus einem Polymerblend bestehend aus

a) 0,1 bis 99,9 Gew.-% von einem oder mehreren Polymeren, die
 wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel 1A und/oder 1B aufweisen:

$$\begin{array}{c|c}
 & N & N & C - A_{\Gamma} \\
\hline
 & X & X & C - A_{\Gamma} \\
\end{array}$$
 oder (1A)

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & X \\$$

wobei die Reste Ar, Ar¹ und Ar² vier-, zwei- bzw. dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppen und die Reste X, die innerhalb einer Wiederholungseinheit gleich sind, ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder eine Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1- 20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt, sind, in Mischung mit

b) 99,9 bis 0,1 Gew.-% eines Polysulfons mit wiederkehrenden Einheiten der allgemeinen Formel 2A, 2B, 2C, 2D, 2E, 2F und/oder 2G, das keine Sulfonsäuregruppen aufweist:

$$--O-R-SO_2-R---$$
 (2A)

$$--O-R-SO_2-R-O-R-$$
 (2B)

$$---O-R-SO_2-R-O-R-R-R-$$
 (2C)

$$CH_3$$
 (2D)
 $--O-R-SO_2-R-O-R-C-R CH_3$

$$--O-R-SO_2-R-R-SO_2-R--$$
 (2E)

$$---O-R-SO_2-R-R-SO_2-R-O-R-SO_2-I$$
 (2F)

4

$$-[-O-R-SO_2-R-]-[SO_2-R-R-]-$$
 (2G),

worin die Reste R unabhängig voneinander gleich oder verschieden 1,2-Phenylen, 1,3-Phenylen, 1,4-Phenylen, 4,4'-Biphenyl, ein zweiwertiger Rest eines Heteroaromaten, ein zweiwertiger Rest eines C_{10} -Aromaten und/oder ein zweiwertiger Rest eines C_{14} -Aromaten sind,

zur Verfügung stellt, gelingt es auf nicht ohne weiteres vorhersehbare Weise eine dotierte Kunststoffmembran mit verbesserten mechanischen Eigenschaften, insbesondere einem höheren E-Modul und verbesserter Bruchfestigkeit zugänglich zu machen.

Zugleich zeigen die erfindungsgemäßen dotierten Kunststoffmembranen eine Reihe weiterer Vorteile. Hierzu gehören unter anderem:

- ⇒ Die dotierten Kunststoffmembranen zeigen gute Protonenleitfähigkeiten.
- ⇒ Die dotierten Kunststoffmembranen besitzen nur eine geringe Permeabilität für Wasserstoff und Sauerstoff.
- ⇒ Selbst eine extrem dünne, dotierte Kunststoffmembran mit einer Gesamtdicke zwischen 10 und 100 μm besitzt hinreichend gute Materialeigenschaften bei 100°C, insbesondere eine sehr hohe mechanische Stabilität und eine geringe Permeabilität für Wasserstoff und Sauerstoff.
- ⇒ Das Eigenschaftsprofil der dotierten Kunststoffmembran läßt sich durch einen mehrschichtigen Aufbau weiter verbessern.
- ⇒ Die dotierte Kunststoffmembran ist für den Einsatz in Brennstoffzellen oberhalb von 100°C, insbesondere unter Normaldruck, geeignet.
- ⇒ Durch teilweisen Ersatz des vergleichsweise teuren Polyazols durch vergleichweise billigeres Polysulfon wird eine dotierte Kunststoffmembran zur Verfügung gestellt, die preisgünstiger herstellbar ist.
- ⇒ Die dotierte Kunststoffmembran ist auf einfache Art und Weise und großtechnisch herstellbar.

Gemäß der vorliegenden Erfindung weist die Kunststoffmembran mindestens eine Schicht A aus einem Polymerblend auf, welches 0,1 bis 99,9 Gew.-% von einem

5

oder mehreren Polymeren, die wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel 1A und/oder 1B aufweisen:

$$\begin{array}{c|c}
 & N & N \\
 & X & X & C - Ar^{\frac{1}{2}} & \text{oder} \\
\end{array}$$
(1A)

enthält. Die Reste Ar, Ar¹ und Ar² sind vier-, zwei- bzw. dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppen, die ein- oder mehrkernig sein können. Bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol, Naphthalin, Biphenyl, Diphenylether, Diphenylmethan, Diphenyldimethylmethan, Bisphenon, Diphenylsulfon, Chinolin, Pyridin, Anthracen und Phenanthren, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab. Dabei ist das Substitionsmuster von Ar¹ beliebig, im Falle vom Phenylen beispielsweise kann Ar¹ ortho-, meta- und para-Phenylen sein. Besonders bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol und Biphenylen, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab.

Die Reste X sind ein Sauerstoffatom (Benzoxaleinheit), ein Schwefelatom (Benzthiazoleinheit) oder eine Aminogruppe (Benzimidazoleinheit), die ein Wasserstoffatom, eine 1- 20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt. Bevorzugte Alkylgruppen sind kurzkettige Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl- und t-Butyl-Gruppen. Bevorzugte aromatische Gruppen sind Phenyl- oder Naphthyl-Gruppen. Die Alkylgruppen und die aromatischen Gruppen können substituiert sein. Bevorzugte Substituenten sind Halogenatome wie z. B. Fluor, Aminogruppen oder kurzkettige Alkylgruppen wie z. B. Methyl- oder Ethylgruppen.

Sofern im Rahmen der vorliegenden Erfindung Polyazole mit wiederkehrenden Einheiten der Form (1A) eingesetzt werden, sollen die Reste X innerhalb einer wiederkehrenden Einheit gleich sein.

Ein erfindungsgemäßes Polyalzol kann grundsätzlich auch unterschiedliche wiederkehrende Einheiten aufweisen, die sich beispielsweise in ihrem Rest X unterscheiden. Vorzugsweise jedoch weist es nur gleiche wiederkehrende Einheiten auf.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Copolymer, das mindestens zwei Einheiten der Formel (1A) und/oder (1B) enthält, die sich voneinander unterscheiden.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Polyazol, das nur Einheiten der Formel (1A) und/oder (1B) enthält.

Die Anzahl der wiederkehrende Azoleinheiten im Polymer ist vorzugsweise eine ganze Zahl größer gleich 10. Besonders bevorzugte Polymere enthalten mindestens 100 wiederkehrende Azoleinheiten.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden Polymere enthaltend wiederkehrenden Benzimidazoleinheiten bevorzugt eingesetzt. Ein Beispiel eines äußerst zweckmäßigen Polymers enthaltend wiederkehrende Benzimidazoleinheiten wird durch Formel (1C) wiedergegeben:

$$\begin{bmatrix} H & & H & \\ N & & & \\ N & & & \\ \end{bmatrix}$$

wobei n eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist.

Gemäß der vorliegenden Erfindung enthält das Polymerblend 99,9 bis 0,1 Gew.-% eines Polysulfons, das keine Sulfonsäuregruppen aufweist. Dabei weist das Polysulfon wiederkehrende Einheiten mit verknüpfenden Sulfon-Gruppen entsprechend den allgemeinen Formeln 2A, 2B, 2C, 2D, 2E, 2F und/oder 2G auf:

7

$$---O-R-SO_2-R---$$
 (2A)

$$--O-R-SO_2-R-O-R--$$
 (2B)

$$--O-R-SO2-R-O-R-R-$$
 (2C)

$$CH_3$$
 (2D)
 $--O-R-SO_2-R-O-R-C-R-$
 CH_3

$$---O-R-SO_2-R-R-SO_2-R---$$
 (2E)

$$---O-R-SO_2-R-R-SO_2-R-O-R-SO_2-I$$
 (2F)

$$+O-R-SO_2-R+SO_2-R-R+$$
 (2G),

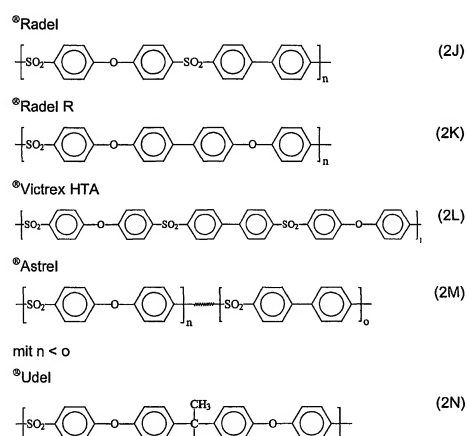
worin die Reste R unabhängig voneinander gleich oder verschieden 1,2-Phenylen, 1,3-Phenylen, 1,4-Phenylen, 4,4'-Biphenyl, ein zweiwertiger Rest eines Heteroaromaten, ein zweiwertiger Rest eines C₁₀-Aromaten und/oder ein zweiwertiger Rest eines C₁₄-Aromaten sind. Beispiele für Heteroaromaten sind Pyridin und Chinolin. Ein Beispiel für einen C₁₀-Aromaten ist Naphthalin, für einen C₁₄-Aromaten Phenanthren.

Zu den im Rahmen der vorliegenden Erfindung bevorzugten Polysulfone gehören Homo- und Copolymere, beispielsweise statistische Copolymere, wie [®]Victrex 720 P und [®]Astrel an. Besonders bevorzugte Polysulfone sind:

$$= \left\{ so_2 - \left(\right) - \left(\right) \right\}_n$$
 (2H)

[®]Victrex 720 P

mit n > 0



Ein ganz besonders bevorzugtes Polysulfon ist ®Radel R.

Die erfindungsgemäß einsetzbaren Polysulfone können gegebenenfalls substituiert sein. Sie dürfen jedoch weder protonierte Sulfonsäuregruppen

$$---SO_3H$$
 (3),

noch protonierbare Sulfonsäuresalz-Gruppen

$$--SO_3M^+$$
 , (4),

wobei M⁺ ein anorganisches oder organisches Kation ist, aufweisen, weil diese die mechanischen Eigenschaften der dotierten Kunststoffmembran verschlechtern können.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung sind die Polysulfone nicht substituiert.

. 9

In noch einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Zahlenmittel des Molekulargewichts von den Polysulfonen größer als 30.000 g/mol.

Die erfindungsgemäßen Kunststoffmembranen sind dotiert. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung bezeichnen dotierte Kunststoffmembranen solche Kunststoffmembranen, die aufgrund der Gegenwart von Dotierungsmitteln eine erhöhte Protonenleitfähigkeit im Vergleich mit den nicht dotierten Kunststoffmembranen zeigen. Dotierungsmittel für die erfindungsgemäßen Kunststoffmembranen sind Säuren. Säuren umfassen in diesem Zusammenhang alle bekannten Lewis- und Brønsted-Säuren, vorzugsweise anorganische Lewis- und Brønsted-Säuren. Weiterhin ist auch der Einsatz von Polysäuren möglich, insbesondere Isopolysäuren und Heteropolysäuren sowie von Mischungen verschiedener Säuren. Dabei bezeichnen im Sinne der vorliegenden Erfindung Heteropolysäuren anorganische Polysäuren mit mindestens zwei verschiedenen Zentralatomen, die aus jeweils schwachen, mehrbasischen Sauerstoff-Säuren eines Metalls (vorzugsweise Cr, Mo, V, W) und eines Nichtmetalls (vorzugsweise As, I, P, Se, Si, Te) als partielle gemischte Anhydride entstehen. Zu ihnen gehören unter anderen die 12-Molybdatophosphorsäure und die 12-Wolframatophosphorsäure.

Erfindungsgemäß besonders bevorzugte Dotierungsmittel sind Schwefelsäure und Phosphorsäure. Ein ganz besonders bevorzugtes Dotierungsmittel ist Phosphorsäure (H₃PO₄).

Über den Dotierungsgrad kann die Leitfähigkeit der erfindungsgemäßen Kunststoffmembran beeinflußt werden. Dabei nimmt die Leitfähigkeit mit steigender Konzentration an Dotierungsmittel solange zu, bis ein maximaler Wert erreicht ist. Erfindungsgemäß wird der Dotierungsgrad angegeben als Mol Säure pro Mol Wiederholungseinheit des Polymers. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung ist ein Dotierungsgrad zwischen 3 und 15, insbesondere zwischen 6 und 12, bevorzugt.

Das Eigenschaftsspektrum der erfindungsgemäßen Kunststoffmembran kann durch Variation ihrer Zusammensetzung verändert werden. In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung besteht das Polymerblend aus

10

a) 50 bis 99 Gew.-% Polymer, das wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel 1A und/oder 1B aufweist, in Mischung mit

b) 1 bis 50 Gew.-% eines Polysulfons, das keine Sulfonsäuregruppen aufweist.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung besteht das Polymerblend aus

a) 70 bis 95 Gew.-% Polymer, das wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel 1A und/oder 1B aufweist,

in Mischung mit

b) 5 bis 30 Gew.-% eines Polysulfons, das keine Sulfonsäuregruppen aufweist.

Die dotierte Kunststoffmembran hat einen ein- oder mehrschichtigen Aufbau. Durch einen mehrschichtigen Aufbau können ihre Materialeigenschaften, wie beispielsweise der E-Modul, die Zugfestigkeit und die Protonenleitfähigkeit in gewünschter Art und Weise variiert werden. Vorzugsweise weist die erfindungsgemäße Kunststoffmembran mindestens zwei Schichten A und B auf, die jeweils aus dem erfindungsgemäßen Polymerblend erhältlich sind und sich im Gehalt an Polysulfon b) voneinander unterscheiden. Darüber hinaus ist besonders vorteilhaft, wenn sich auch die Dicken der beiden Schichten A und B unterscheiden.

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt wird eine dotierte Kunststoffmembran, die mindestens drei Schichten A, B und C aufweist, die jeweils aus dem erfindungsgemäßen Polymerblend erhältlich sind, wobei sich die mittlere Schicht C von den beiden äußeren Schichten A und B im Gehalt an Polysulfon b) unterscheidet. Eine Variation der Schichtdicken kann ebenfalls vorteilhaft sein. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung besteht die dotierte Kunststoffmembran aus drei Schichten A, B und C. Dabei sind die äußeren Schichten A und B dünner als die mittlere Schicht C und weisen einen höheren Polysulfongehalt b) als die mittlere Schicht C auf. In einer ganz besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung enthält die mittlere Schicht C kein Polysulfon.

11

Die Eigenschaften der erfindungsgemäßen Kunststoffmembran können zum Teil durch ihre Gesamtdicke gesteuert werden. Jedoch besitzen auch äußerst dünne Kunststoffmembranen schon sehr gute mechanische Eigenschaften und eine geringere Permeabilität für Wasserstoff und Sauerstoff. Daher sind sie für den Einsatz in Brennstoffzellen oberhalb von 100°C, insbesondere für den Einsatz in Brennstoffzellen oberhalb von 120°C geeignet, ohne daß der Randbereich der Membran-Elektroden-Einheit verstärkt werden muß. Vorzugsweise beträgt die Gesamtdicke der erfindungsgemäßen, dotierten Kunststoffmembran zwischen 5 und 100 μm, zweckmäßigerweise zwischen 10 und 90 μm, insbesondere zwischen 20 und 80 μm.

Die erfindungsgemäße Kunststoffmembran weist verbesserte Materialeigenschaften gegenüber den bisher bekannten dotierten Kunststoffmembranen auf. Insbesondere besitzen sie sehr gute mechanische Eigenschaften und eine geringen Permeabilität für Wasserstoff und Sauerstoff. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung liegt ihre Protonenleitfähigkeit bei Raumtemperatur oberhalb von 30 mS/cm und ihr E-Modul nach 10 Minuten bei 100°C ist größer als 10 MPa.

Verfahren zur Herstellung von dotierten Kunststoffmembran sind bekannt. In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden sie erhalten, indem man ein erfindungsgemäßes Polymerblend eine geeignete Zeit, vorzugsweise 0,5 - 96 Stunden, besonders bevorzugt 1 - 72 Stunden, bei Temperaturen zwischen Raumtemperatur und 100°C und gegebenenfalls erhöhtem Druck mit konzentrierter Säure, vorzugsweise mit hochkonzentrierter Phosphorsäure benetzt.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung bezeichnen "Polymerblends" physikalische Mischungen von Polymeren. Verfahren zur Herstellung von Polymerblends sind bekannt. Sie können beispielsweise aus einer die zu blendenden Polymere enthaltenden Lösung durch Abdampfen des Lösungsmittels erhalten werden. Vorzugsweise wird das Abdampfen des Lösungsmittels auf eine Art und Weise durchgeführt, daß man einen freitragenden und vorzugsweise transparenten Film erhält. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden N,N-Dimethylacetamid, N,N-

12

Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon oder Mischungen der genannten Lösungsmittel bevorzugt eingesetzt.

Zu möglichen Einsatzgebieten der erfindungsgemäßen, dotierten Kunststoffmembranen gehören unter anderem die Verwendung in Brennstoffzellen, bei der Elektrolyse, in Kondensatoren und in Batteriesystemen. Aufgrund ihres Eigenschaftsprofils werden die dotierten Kunststoffmembranen vorzugsweise in Brennstoffzellen verwendet.

Die vorliegende Erfindung betrifft auch eine Membran-Elektroden-Einheit, die mindestens eine erfindungsgemäße Kunststoffmembran aufweist. Für weitere Informationen über Membran-Elektroden-Einheiten wird auf die Fachliteratur, insbesondere auf die Patente US 4,191,618, US 4,212,714 und US 4,333,805 verwiesen, auf deren Offenbarung im Rahmen dieser Anmeldung explizit bezug genommen wird.

Nachfolgend wird die Erfindung durch Beispiele und Vergleichsbeispiele eingehender erläutert, ohne daß die Erfindung auf diese Beispiele beschränkt werden soll.

- 1. Beispiel
- a) Herstellung einer PBI-DMAc-Lösung
- [®]Celazole der Firma Celanese wird bei Temperaturen von 200 °C über einen Zeitraum von 2-4 Stunden in N,N-Dimethylacetamid (15 % Gewichtsprozent Celazole) gelöst.
- b) Herstellung einer Polysulfon-Lösung
 Polysulfon [®]Radel-R 5700 der Firma Amoco (oder Polyethersulfon [®]Ultrason E 6000 der Fa. BASF) wird in N,N-Dimethylacetamid oder N-Methylpyrrolidon gelöst (15 Gew.-%). Die Polysulfonlösung wird über eine Drucknutsche bei Raumtemperatur filtriert.

c) Herstellung der Polymermischung in Lösung

Die PBI-DMAc-Lösung und die Polysulfon-Lösung werden bei einer Temperatur von 60 - 95°C mit einem langsam laufenden Ankerrührer gemischt. Niedrigere Temperaturen bzw. hohe Umlaufgeschwindigkeiten des Rührers führen durch den Weissenbergeffekt, den die Polybenzimidazol-Lösung zeigt, zu einer zumindest teilweisen Entmischung der Lösung. Die gemischte Lösung wird durch Anlegen eines Vakuums für einen Zeitraum von mindestens 15 Minuten bei einer Temperatur von 80°C entgast.

d) Herstellung der Kunststoffmembran

Die Lösung wird auf einer Glasplatte in einer staubarmen Umgebung (Laminar-Flow-Box) in einer Stärke von ca. 250 µm gerakelt und in einem mit einem Staubfilter versehenen Umlufttrockenschrank bei Temperaturen von bis zu 120°C getrocknet. Die getrocknete Kunststoffmembran wird von der Glasplatte abgezogen.

e) Dotierung der Kunststoffmembran

Die Membran wird 72 Stunden bei Raumtemperatur mit 85 %iger Phosphorsäure benetzt.

2. Vergleichsbeispiel

Polyetherketon der Firma Victrex (PEK) wird, wie in DE 19847782 A1 20000420 beschrieben, in das sulfonierte Produkt umgesetzt. Das sulfonierte Produkt hat einen Sulfonierungsgrad von 42 %. Das sulfonsaure Polymer wird durch Rühren in 5 %iger Natronlauge über Nacht bei 50°C in das Natriumsalz überführt, abfiltriert, gewaschen und getrocknet.

Das sulfonsaure Polymer wird in N,N-Dimethylacetamid oder N-Methylpyrrolidon gelöst (15 Gew.-%). Die Polysulfonlösung wird über eine Drucknutsche bei Raumtemperatur filtriert.

Die Lösung des Polymeren wird entsprechend 1.b) durchgeführt. Die Umsetzung des Natriumsalzes in die freie Säure erfolgt durch Behandeln der Blendmembran mit Phosphorsäure. Die Herstellung der Polymermischung in Lösung, der

Kunststoffmembran sowie ihre Dotierung wird analog dem obigen Beispiel durchgeführt.

3. Bestimmung der Phosphorsäurekonzentration

Die dotieren Membranen werden über Nacht in exakt 1 I destilliertem Wasser gerührt. Dann werden sie aus dem Wasser genommen und 3 Stunden bei 150°C und 20 - 50 mbar getrocknet. Die getrockneten Membranen werden ausgewogen. Der Säuregehalt des Wassers wird durch Titration mit Natronlauge Maßlösung bestimmt.

Aus der Trockenmasse der Membran und den Daten der Titration wird die Anzahl der Säuremoleküle pro Wiederholungseinheit des jeweiligen Polymers berechnet. Die erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Tabelle 1: Dotierungsgrad der Kunststoffmembran

Probe	Beimischung	H ₃ PO ₄ /Wiederholungseinheit
	[%]	Polymer
B 1	5 % PES	9,26
B 2	10 % PES	8,75
В3	20 % PES	8,44
B 4	5 % PSU	9,29
B 5	10 % PSU	. 8,92
B 6	20 % PSU	7,75
VB 1	0%	9,35
VB 2	5 % sPEK	9,85
VB 3	10 % sPEK	9,51
VB 4	20 % sPEK	8,76

B: Beispiel; VB Vergleichsbeispiel

4. Messung der Leitfähigkeit

Es wurde mit einer 4-Pol-Anordnung unter Verwendung von Platinelektroden (Draht, 0,25 mm Durchmesser), bei Raumtemperatur und einem Zahner IM 6

15

Impedanzspektrometer gemessen. Das erhaltenen Spektrum wird mit einem einfachen Modell bestehend aus einer Parallelschaltung, aus einem Kondensator und einem Widerstand gefittet. Die Dimensionen der Probe wurden vor der Dotierung bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2: Leitfähigkeitsmessungen

			Fitting-Erg	gebnisse			Mem	Membran			
Probe	Beimischung	~	Fehler	Cpar	Fehler	Dicke	Fehler	Breite	Fehler	Leitfähigkeit	
		[Ohm]	[%]	[pF]	[%]	[cm]	[%]	[cm]	[%]	[S/cm]	
B 1	5 % PES	2004	2,67	102,2	23,16	3,2E-03	1,0	3,5	3,0	0,0891	r –
B2	10 % PES	2293	2,45	119,7	17,39	3,1E-03	1,0	3,5	3,0	0,0804	1
В3	20 % PES	2756	3,21	131,4	23,31	2,8E-03	1,0	3,5	0,8	0,074	ī
B 4	S % PSU	2395	1,58	120,5	18,21	3,3E-03	1,0	3,5	3,0	0,072	1
B 5	10 % PSU	2392	2,77	127,9	10,64	3,3E-03	1,0	3,5	3,0	0,072	ı
B 6	20 % PSU	2923	2,06	126,5	18,40	3,0E-03	1,0	3,5	3,0	-0,065	
VB 1	0	2091	2,72	115,9	27,52	2,9E-03	1,0	3,5	3,0	0,094	
VB 2	.05 % sPEK	2485	1,29	122,8	20,37	2,9E-03	1,0	3,5	3,0	6/0'0	Γ
VB 3	10 % SPEK	2797	0,72	123,0	15,90	2,7E-03	1,0	3,5	3,0	9/0'0	-
VB 4	20 % sPEK	3191	2,64	129,1	16,21	3,2E-03	1,0	3,5	3,0	0,056	Γ
											1

B: Beispiel; VB Vergleichsbeispiel

PSU (Radel R5700); PES (Ultrason E6000); PEK [M420 (Op.3/99) Na-Salz]

NOT FURNISHED UPON FILING

SEITEN 17-18 BEI DER ANMELDUNG NICHT GELIEFERT

5. Messung der mechanischen Eigenschaften

Die mechanischen Eigenschaften werden mit Hilfe einer Zwick-Testmaschine (100 N Dose) in einem uniaxialen Zugversuch ermittelt. Die Geometrie des Probenkörpers wird im undotierten Zustand ermittelt. Die Probenbreite beträgt in undotiertem Zustand 15 mm, die Probenlänge zwischen den pneumatisch betriebenen Spannbacken 100 mm.

Die Vorkraft beträgt 0,1 N, die Meßgeschwindigkeit beträgt 100 mm/min.

Die Proben werden in die auf 100°C vorgeheizte Probenkammer eingebaut, die Probenkammer wird verschlossen und die Messung nach exakt 10 Minuten gestartet. Tabelle 3 faßt die Ergebnisse zusammen.

Tabelle 3: Messungen der mechanischen Eigenschaften

Probe	E-Modul	Bruchzähigkei	Dehnung bei F _{max}	R _{max}
	[MPa]	t	[%]	[N/mm²]
		[J/m²]		
B 1	8,67	37733	24,41	1,75
B 2	8,32	32590	27,80	1,67
В3	8,04	47931	33,14	1,99
B 4	7,21	41715	27,25	1,60
B 5	9,81	22473	20,22	1,62
B 6	22,59	190428	55,90	4,66
VB 1	7,71	23263	22,06	1,51
VB 2	8,27	47650	33,08	1,97
VB 3	7,52	37561	27,87	1,93
VB 4	6,65	47483	38,68	1,72

B: Beispiel; VB Vergleichsbeispiel

F_{max}: Kraft Im Maximum der Zugspannungs/Dehnungs-Kurve

R_{max}: Reißfestigkeit

Patentansprüche:

1. Mit Säure dotierte, ein- oder mehrschichtige Kunststoffmembran aufweisend mindestens eine Schicht A aus einem Polymerblend bestehend aus

a) 0,1 bis 99,9 Gew.-% von einem oder mehreren Polymeren, die wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel 1A und/oder 1B aufweisen:

$$\begin{array}{c|c} \hline & N & N & C - Ar^{\frac{1}{2}} & \text{oder} \\ \hline & X & X & C - Ar^{\frac{1}{2}} & \text{oder} \\ \hline \end{array}$$
 (1A)

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & X \\$$

wobei die Reste Ar, Ar¹ und Ar² vier-, zwei- bzw. dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppen und die Reste X, die innerhalb einer Wiederholungseinheit gleich sind, ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder eine Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1- 20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt, sind, in Mischung mit

b) 99,9 bis 0,1 Gew.-% eines Polysulfons mit wiederkehrenden Einheiten der allgemeinen Formel 2A, 2B, 2C, 2D, 2E, 2F und/oder 2G, das keine Sulfonsäuregruppen aufweist:

$$\longrightarrow O-R-SO_2-R-\cdots$$
 (2A)

$$--O-R-SO_2-R-O-R-$$

$$--O-R-SO_2-R-O-R-R-$$

$$\longrightarrow O \longrightarrow R - SO_2 - R \longrightarrow R - SO_2 - R \longrightarrow (2E)$$

worin die Reste R unabhängig voneinander gleich oder verschieden 1,2-Phenylen, 1,3-Phenylen, 1,4-Phenylen, 4,4'-Biphenyl, ein zweiwertiger Rest eines Heteroaromaten, ein zweiwertiger Rest eines C₁₀-Aromaten und/oder ein zweiwertiger Rest eines C₁₄-Aromaten sind.

- 2. Dotierte Kunststoffmembran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Anzahl der wiederkehrende Azoleinheiten im Polymer eine ganze Zahl größer gleich 10, insbesondere größer 100, ist.
- 3. Dotierte Kunststoffmembran gemäß einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymer a) ein Polymer mit wiederkehrenden Benzimidazoleinheiten der Formel 1C) ist:

$$\begin{bmatrix} H & H & H \\ N & N & \end{bmatrix}_n , \qquad (1C)$$

worin n eine ganze Zahl größer gleich 10 ist.

- 4. Dotierte Kunststoffmembran gemäß einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Polysulfon vom Typ [®]Victrex 200 P, [®]Victrex 720 P, [®]Radel, [®]Radel R, [®]Victrex HTA, [®]Astrel oder [®]Udel ist.
- 5. Dotierte Kunststoffmembran gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Polysulfon vom Typ [®]Radel R ist.
- 6. Dotierte Kunststoffmembran gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die dotierte

WO 02/36249

22

PCT/EP01/12147

Kunststoffmembran mit einer anorganischen Lewis- und Brønsted-Säure, vorzugsweise mit Salzsäure, Schwefelsäure und/oder Phosphorsäure dotiert ist.

- 7. Dotierte Kunststoffmembran gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymerblend aus
- a) 50 bis 99 Gew.-% Polymer, das wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel 1A und/oder 1B aufweist,
 in Mischung mit
- b) 1 bis 50 Gew.-% eines Polysulfons mit wiederkehrenden Einheiten der allgemeinen Formel 2A, 2B, 2C, 2D, 2E, 2F und/oder 2G, das keine Sulfonsäuregruppen aufweist, besteht.
- 8. Dotierte Kunststoffmembran gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens zwei Schichten A und B aufweist, die jeweils aus einem gemäß Anspruch 1 definiertem Polymerblend erhältlich sind und die sich im Gehalt an Polysulfon b) und vorzugsweise in ihrer Dicke voneinander unterscheiden.
- 9. Dotierte Kunststoffmembran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens drei Schichten A, B und C aufweist, die jeweils aus einem gemäß Anspruch 1 definiertem Polymerblend erhältlich sind, wobei sich die mittlere Schicht C von den beiden äußeren Schichten A und B im Gehalt an Polysulfon b) unterscheidet.
- 10. Dotierte Kunststoffmembran gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die mittlere Schicht B keln Polysulfon b) enthält.
- Dotierte Kunststoffmembran gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche mit einer Gesamtdicke zwischen 5 und 100 μm.
- 12. Dotierte Kunststoffmembran gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß ihre Protonenleitfähigkeit

23

bei Raumtemperatur oberhalb von 30 mS/cm liegt und ihr E-Modul nach 10 Minuten bei 100°C größer als 10 MPa ist.

- 13. Verfahren zur Herstellung der dotierte Kunststoffmembran gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man ein gemäß den Ansprüchen definiertes Polymerblend eine geeignete Zeit bei Temperaturen zwischen Raumtemperatur und 100°C und gegebenenfalls bei erhöhtem Druck mit konzentrierter Säure benetzt.
- 14. Verwendung der dotierten Kunststoffmembran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12 in Brennstoffzellen, bei der Elektrolyse, in Kondensatoren oder in Batteriesystemen.
- 15. Verwendung gemäß Anspruch 14 in Brennstoffzellen.
- 16. Membran-Elektrodeneinheit aufweisend mindestens eine Kunststoffmembran gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intentional Application No PCT/EP 01/12147

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 801071/68 8010 B01D71/58 B01D71/62 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and iPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 BOID HOIM Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ° Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X DE 198 17 374 A (UNIVERSITÄT STUTTGART) 1-16 21 October 1999 (1999-10-21) page 2, line 32 - line 34 page 3, 1ine 39 -page 4, 1ine 36 examples 1,2; table 1 X US 4 260 652 A (TEIJIN LIMITED) 1-16 7 April 1991 (1991-04-07) column 5, line 24 -column 6, line 18 column 26, line 39 - line 65 column 45, line 10 -column 46, line 49 table 4 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention *E* earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document. *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *P* document published prior to the international filing date but fater than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the International search report 17 December 2001 21/12/2001 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentilaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk 7ct (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 Luethe, H

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nformation on patent family members

Interactional Application No PCT/EP 01/12147

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 19817374	A	21-10-1999	DE	19817374 A1	21-10-1999
			AU	3821699 A	08-11-1999
			BR	9909720 A	26-12-2000
			CN	1297467 T	30-05-2001
			WO	9954407 A2	28-10-1999
			EP	1076676 A2	21-02-2001
US 4260652	A	07-04-1981	JP	1410648 C	24-11-1987
			JP	54003153 A	11-01-1979
			JP	62012259 B	17-03-1987
			JP	1342888 C	14-10-1986
			JP	54002980 A	10-01-1979
			JP	61007844 B	10-03-1986
			CA	1128684 A1	27-07-1982
			DE	2825247 A1	14-12-1978
			FR	2393594 A1	05-01-1979
			GB	2000163 A ,B	04-01-1979

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 01/12147

A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES B01D71/68 B01D71/58 B01D71/6	2				
Nach der int	ternationalen Patentklassifikalion (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK				
B. RECHES	RCHIERTE GEBIETE					
IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol B01D H01M					
	rle aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so					
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na ta	ame der Datenbank und evil. verwendele :	šuchbegriffe)			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kalegorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
Х	DE 198 17 374 A (UNIVERSITÄT STUT 21. Oktober 1999 (1999-10-21) Seite 2, Zeile 32 - Zeile 34 Seite 3, Zeile 39 -Seite 4, Zeile Beispiele 1,2; Tabelle 1	· ,	1-16			
х	US 4 260 652 A (TEIJIN LIMITED) 7. April 1991 (1991-04-07) Spalte 5, Zeile 24 -Spalte 6, Zei Spalte 26, Zeile 39 - Zeile 65 Spalte 45, Zeile 10 -Spalte 46, Z Tabelle 4		1-16			
	tere Veröffenllichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie				
"A' Veröffe aber n "E' âlteres Anmel "L' Veröffe schein ander college" "O' Veröffe eine B "P' Veröffe dem b	*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: *A' Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist stand mit der Anmeidung nicht kolidiert, sondern nur zum Verständnis des der Anmeidung nicht kolidiert, sondern nur zum Verständnis des der Anmeidung nicht kolidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht den beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlich worden ist veröffentlichung dieser Kategorie in Veröffentlichung die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht der beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlich ung die beanspruchte Erfindung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung vor Veröffentlichung die beanspruchte Erfindung vor Veröffentlichung die beanspruchte Erfindung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung vor Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erf					
	Abschlusses der Internationalen Recharche 7. Dezember 2001	Absendedatum des Internationalen Re 21/12/2001	citerioenchis			
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter				
_	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016	Luethe, H				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlic

1, die zur seiben Patentfamilie gehören

Interactionales Aktenzeichen
PCT/EP 01/12147

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
DE 19817374	A	21-10-1999	DE AU BR CN	19817374 A1 3821699 A 9909720 A 1297467 T	21-10-1999 08-11-1999 26-12-2000 30-05-2001
		سنة حجة خلف شهر بينانا الناء المواجئة بالمواجئة	WO EP	9954407 A2 1076676 A2	28-10-1999 21-02-2001
US 4260652	A	07-04-1981	JP JP JP JP CA DE	1410648 C 54003153 A 62012259 B 1342888 C 54002980 A 61007844 B 1128684 A1 2825247 A1	24-11-1987 11-01-1979 17-03-1987 14-10-1986 10-01-1979 10-03-1986 27-07-1982 14-12-1978
			FR GB	2393594 A1 2000163 A ,B	05-01-1979 04-01-1979